# Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP04/019494

International filing date: 20 December 2004 (20.12.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2003-429692

Filing date: 25 December 2003 (25.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 10 February 2005 (10.02.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

20.12.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年12月25日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-429692

[ST. 10/C]:

[JP2003-429692]

出 願 人
Applicant(s):

東レ・ダウコーニング・シリコーン株式会社

特 Comm Japan

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 1月28日

)\ I]



【書類名】 特許願 【整理番号】 J16100A1 【提出日】 平成15年12月25日 【あて先】 特許庁長官 殿 C09K 3/00 【国際特許分類】 【発明者】 東レ・ダウコーニング・シリコー 千葉県市原市千種海岸2番2 【住所又は居所】 ン株式会社 研究開発本部内 西海 航 【氏名】 【発明者】 千葉県市原市千種海岸2番2 東レ・ダウコーニング・シリコー 【住所又は居所】 ン株式会社 研究開発本部内 【氏名】 安達 浩 【発明者】 福井県坂井郡金津町矢地 東レ・ダウコーニング・シリコーン株 【住所又は居所】 式会社内 堀田 英治 【氏名】 【特許出願人】 000110077 【識別番号】 東レ・ダウコーニング・シリコーン株式会社 【氏名又は名称】 【代理人】 【識別番号】 100064908 【弁理士】 【氏名又は名称】 志賀 正武 【選任した代理人】 【識別番号】 100108578 【弁理士】 【氏名又は名称】 高橋 詔男 【選任した代理人】 【識別番号】 100089037 【弁理士】 【氏名又は名称】 渡邊 隆 【選任した代理人】 【識別番号】 100101465 【弁理士】 【氏名又は名称】 青山 正和 【選任した代理人】 【識別番号】 100094400 【弁理士】 鈴木 三義 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 【識別番号】 100107836 【弁理士】 【氏名又は名称】 西 和哉 【選任した代理人】 【識別番号】 100108453 【弁理士】 【氏名又は名称】 村山 靖彦

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 008707 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

【物件名】 明細書 1 【物件名】 要約書 1 【包括委任状番号】 0216061

# 【書類名】特許請求の範囲

# 【請求項1】

組成物の全重量に対して0.001-0.05重量%のビス(2-ピリジルチオー1-オキシド)非鉄金属塩を配合することを特徴とする、鉄化合物含有ジオルガノポリシロキサン組成物の変色防止又は変色低減方法。

#### 【請求項2】

前記鉄化合物が酸化鉄である、請求項1記載の変色防止又は変色低減方法。

# 【請求項3】

前記ビス (2-ピリジルチオー1-オキシド) 非鉄金属塩がビス (2-ピリジルチオー1-オキシド) 亜鉛塩である、請求項1又は2記載の変色防止又は変色低減方法。

#### 【請求項4】

ビス (2 - ピリジルチオー1 - オキシド) 非鉄金属塩からなる、鉄化合物含有ジオルガノポリシロキサン組成物用の変色防止又は変色低減剤。

#### 【請求項5】

前記鉄化合物が酸化鉄である、請求項4記載の変色防止又は変色低減剤。

# 【請求項6】

前記ビス (2-ピリジルチオー1-オキシド)非鉄金属塩がビス (2-ピリジルチオー1-オキシド)亜鉛塩である、請求項4又は5記載の変色防止又は変色低減剤。

#### 【請求項7】

鉄化合物含有ジオルガノポリシロキサン組成物であって、該組成物の全重量に対して 0.001-0.05重量%のビス(2-ピリジルチオー1-オキシド)金属塩を変色防止又は変色低減剤として含む組成物。

#### 【請求項8】

縮合反応硬化型ジオルガノポリシロキサン組成物である、請求項7記載の組成物。

#### 【請求項9】

無機充填剤を含み、前記鉄化合物が該無機充填剤中に存在する、請求項7又は8記載の 組成物。

# 【請求項10】

前記鉄化合物が酸化鉄である、請求項7乃至9のいずれかに記載の組成物。

# 【請求項11】

前記無機充填剤が酸化鉄含有炭酸カルシウム粉末である、請求項10記載の組成物。

#### 【請求項12】

- (A) 以下の成分を含むジオルガノポリシロキサンベース 100重量部
- (A-1) 分子鎖両末端に水酸基又は加水分解性基を有するジオルガノポリシロキサン 20-100 重量%
- (A-2) 分子鎖片末端に水酸基又は加水分解性基を有するジオルガノポリシロキサン 0-80 重量%
- (A-3) 分子鎖両末端に水酸基又は加水分解性基を有さないジオルガノポリシロキサン0-80 重量%
- (B) 酸化鉄含有炭酸カルシウム粉末 1-300重量部、
- (C) 加水分解性シラン又はその部分加水分解物 0.5-30重量部、及び
- (D) 硬化触媒 0.001-10重量部
- を更に含む請求項11記載の組成物。

# 【請求項13】

前記硬化触媒が有機チタン化合物である、請求項12記載の組成物。

#### 【請求項14】

前記ビス(2-ピリジルチオー1-オキシド)非鉄金属塩がビス(2-ピリジルチオー1-オキシド)亜鉛塩である、請求項7乃至13のいずれかに記載の組成物。

# 【書類名】明細書

【発明の名称】変色防止又は変色低減方法及び変色防止又は変色低減剤並びに当該変色防止又は変色低減剤を含むジオルガノポリシロキサン組成物

#### 【技術分野】

# [0001]

本発明は、ジオルガノポリシロキサン組成物の変色防止又は低減に関し、特に、鉄化合物を含むジオルガノポリシロキサン組成物の変色防止又は低減に関する。

# 【背景技術】

# [0002]

ジオルガノポリシロキサン組成物が長期貯蔵中に変色しうることは周知である。例えば、分子鎖両末端にアルコキシシリル基を有するジオルガノポリシロキサンとアルコキシシランとを含み、有機チタン化合物の存在下に、アルコールを放出して室温で硬化可能なジオルガノポリシロキサン組成物(脱アルコール硬化型室温硬化性シリコーンゴム組成物)は、不快臭がなく、金属類を腐食しないことから、電気・電子機器類及び建築用部材のシーリング材、並びに、接着剤として使用されているが、貯蔵中に黄変することが知られており、この黄変の程度は経時的に増大する。

# [0003]

上記ジオルガノポリシロキサン組成物の黄変機構は不明な点が多いが、硬化触媒として含まれる有機チタン化合物がその原因の一つと考えられている。また、有機チタン化合物以外にも、アミノ基含有シランカップリング剤等の添加剤も変色の原因となり得ると考えられている。

## [0004]

貯蔵期間中にジオルガノポリシロキサン組成物が変色すると当該組成物を使用して得られた製品の外観上も変化するので、貯蔵中に変色しない又は変色が少ないジオルガノポリシロキサン組成物が求められている。特に、各種シーリング材に多用される白色又は淡色系のジオルガノポリシロキサン組成物の場合は色の変化が目立つので高い耐変色性が求められる。

#### [0005]

特開昭58-71951号公報には、特定の種類の、チオアルカン酸エステル、ジーtert-ブチルフェノール含有化合物及び/又は有機ホスファイトをキレート化有機チタン化合物と組み合わせてジオルガノポリシロキサン組成物の変色の防止又は低減に使用することが記載されている。

#### [0006]

特開平9-3330号公報には、特定の構造を有する有機チタン化合物を使用することによりジオルガノポリシロキサン組成物の変色を回避することが記載されている。

#### [0007]

しかしながら、これらの公報に記載の技術は有機チタン化合物に起因する変色のみを対象としており、また、コスト的に不利である。

【特許文献1】特開昭58-71951号公報

【特許文献2】特開平9-3330号公報

#### 【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

# [0008]

本発明は上記の従来技術の問題点を解決することをその目的とするものであって、具体的には、ジオルガノポリシロキサン組成物の長期貯蔵中の変色をその原因によらず、容易且つコスト的に有利な手段で防止又は低減することをその目的とする。

#### [0009]

本発明者は鋭意検討の結果、鉄化合物の存在下でジオルガノポリシロキサン組成物に対して極微量の(2-ピリジルチオー1-オキシド)非鉄金属塩を添加することにより当該組成物の変色が防止又は低減されることを見出し、本発明を完成した。

# 【課題を解決するための手段】

# [0010]

本発明の第1の態様は、組成物の全重量に対して0.0001-0.05重量%のビス (2-ピリジルチオー1-オキシド) 非鉄金属塩を配合する、鉄化合物含有ジオルガノポリシロキサン組成物の変色防止又は変色低減方法である。

# [0011]

本発明の第2の態様は、ビス (2-ピリジルチオー1-オキシド) 非鉄金属塩からなる、鉄化合物含有ジオルガノポリシロキサン組成物用の変色防止又は変色低減剤である。

# [0012]

本発明の第3の態様は、鉄化合物含有ジオルガノポリシロキサン組成物であって、該組成物の全重量に対して0.001-0.05重量%のビス(2-ピリジルチオー1-オキシド)金属塩を変色防止又は変色低減剤として含む組成物である。

## [0013]

本発明の第1、第2及び第3の態様におけるビス(2ーピリジルチオー1ーオキシド) 非鉄金属塩としては、ビス(2ーピリジルチオー1ーオキシド)亜鉛塩が好ましい。また 、鉄化合物としては、酸化鉄が好ましい。

#### [0014]

本発明の第 $^{3}$ の態様の組成物は炭酸カルシウム等の無機充填剤を含んでもよく、この場合は、当該無機充填剤に前記鉄化合物、好ましくは酸化鉄が含まれていてよい。そして、前記組成物は縮合反応硬化型オルガノポリシロキサン組成物であることができ、具体的には、(A-1)分子鎖両末端に水酸基又は加水分解性基を有するジオルガノポリシロキサン20-100重量%、(A-2)分子鎖片末端に水酸基又は加水分解性基を有するジオルガノポリシロキサン0-80重量%、(A-3)分子鎖両末端に水酸基又は加水分解性基を有さるいジオルガノポリシロキサン0-80重量%を含む(A)ジオルガノポリシロキサンベース 100重量部、(B)酸化鉄含有炭酸カルシウム粉末 1-300重量部、(C)アルコキシシラン又はその部分加水分解物 0.5-30重量部、および(D)硬化触媒 0.001-10重量部を含むことができる。前記硬化触媒は有機チタン化合物であってよい。

## 【発明の効果】

#### [0015]

本発明によれば、容易且つ比較的安価な手段でジオルガノポリシロキサン組成物の変色 を長期間防止又は低減することができる。

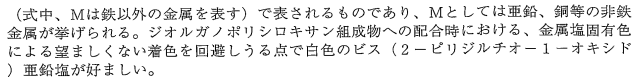
# 【発明を実施するための最良の形態】

#### [0016]

本発明において使用されるビス(2-ピリジルチオー1-オキシド)非鉄金属塩は下記式:

# [0017]

#### 【化1】



## [0018]

鉄イオンの存在下ではビス(2ーピリジルチオー1ーオキシド)非鉄金属塩は金属イオン交換反応によりビス(2ーピリジルチオー1ーオキシド)鉄塩(鉄ピリチオン)を直ちに生成する。ビス(2ーピリジルチオー1ーオキシド)鉄塩は青色を呈するので、ジオルガノポリシロキサン組成物の変色、特に黄変を相殺して、当該組成物全体の色の変化を抑制することができる。

## [0019]

ジオルガノポリシロキサン組成物が鉄化合物を含む場合は、当該鉄化合物から鉄イオンが徐々に供給されるので、ビス(2-ピリジルチオー1-オキシド)鉄塩の生成量も徐々に増大する。したがって、ジオルガノポリシロキサン組成物の黄変の程度が経時的に増大しても、ビス(2-ピリジルチオー1-オキシド)鉄塩量の増大により黄変を相殺することができ、当該組成物の変色を長期間に亘って防止又は低減することができる。

#### [0020]

本発明では、ジオルガノポリシロキサン組成物の変色原因を除去するのではなく、当該組成物の経時変色を前提とした上で、当該変色の補色をビス(2ーピリジルチオー1ーオキシド)鉄塩により生成して組成物全体としての見掛けの変色を防止又は低減するものである。したがって、本発明によれば、経時変色の原因によらず、ジオルガノポリシロキサン組成物の長期貯蔵中の変色を防止又は低減することができる。

#### $[0\ 0\ 2\ 1]$

ビス(2-ピリジルチオー1-オキシド)非鉄金属塩の配合量は、配合対象となる組成物の0.001-0.05重量%であり、0.0005-0.02重量%が好ましく、0.001-0.01重量%がより好ましく、0.002-0.005重量%が特に好ましい。配合量が0.001重量%未満では十分な変色防止効果を得ることが困難であり、また、0.05重量%を越えると配合時に比較的多量のビス(2-ピリジルチオー1-オキシド)鉄塩が生成してオルガノシロキサン組成物の硬化物、特に硬化物の内部が青く着色するので好ましくない。

#### [0022]

なお、特開平9-87611号公報の実施例に記載されるように、ビス(2ーピリジルチオ-1-オキシド)亜鉛塩は所定量以上の濃度で防カビ剤としてジオルガノポリシロキサン組成物に使用されているが、組成物全重量に対して0.05重量%以下といった極微量では防カビ性を付与することができない。本発明では、極微量のビス(2ーピリジルチオ-1-オキシド)亜鉛塩が防カビ剤としてではなく、鉄化合物を含むジオルガノポリシロキサン組成物用の変色防止又は低減剤として使用される。

#### [0023]

本発明の変色防止又は低減対象となるジオルガノポリシロキサンは鉄化合物を含むものである。前記鉄化合物としては、酸化鉄(II)、硫化鉄(II)等の鉄(II)化合物、塩化鉄(III)、臭化鉄(III)、鉄ガーネット等の鉄(III)化合物等が挙げられるが、鉄(II)化合物が好ましく、特に酸化鉄が好ましい。

#### [0024]

前記鉄化合物は、ジオルガノポリシロキサン組成物に単独成分として添加されてもよく、また、ジオルガノポリシロキサン組成物に配合される成分中の不純物として当該組成物に添加されてもよい。例えば、ジオルガノポリシロキサン組成物に無機充填剤を配合する場合は、不純物として鉄化合物を含む無機充填剤を使用することにより、当該組成物中に鉄化合物を存在させることができる。ジオルガノポリシロキサン組成物中の鉄化合物の配合量は特に限定されるものではないが、組成物全重量の10ppm以上が好ましく、20ppm以上がより好ましく、50ppm以上が更により好ましく、100ppm以上が特

に好ましい。鉄化合物を含む無機充填剤としては、例えば、0.1~0.4重量%の酸化 鉄を不純物として固有に含む石灰石由来の炭酸カルシウムが挙げられる。

## [0025]

本発明の鉄化合物含有ジオルガノポリシロキサン組成物は、経時変色の可能性のあるものであればその種類は特に限定されるものではないが、脱アルコール硬化型、脱オキシム硬化型、脱アミド硬化型等の縮合反応硬化型の室温硬化性ジオルガノポリシロキサン組成物であることが好ましい。この中でも、不快臭が発生せず、金属類を腐食しない点で、脱アルコール硬化型の室温硬化性ジオルガノポリシロキサン組成物が特に好ましい。

# [0026]

本発明の組成物が脱アルコール硬化型室温硬化性ジオルガノポリシロキサン組成物である場合は、当該組成物は、例えば、以下の(A)-(D)成分:

- (A) ジオルガノポリシロキサンベース
- (B) 酸化鉄含有炭酸カルシウム粉末
- (C) アルコキシシラン又はその部分加水分解物、及び
- (D) 硬化触媒

を含むことができる。

# [0027]

(A) 成分のジオルガノポリシロキサンベースは、ジオルガノポリシロキサン組成物の主剤となるものであり、(A-1)分子鎖両末端に、水酸基又は加水分解性基を有するジオルガノポリシロキサンを必須に含むものである。

#### [0028]

前記加水分解性基は、特に限定されるものではなく、アルコキシ基、アルコキシシリル基、アルコキシ置換アルコキシ基、ケトオキシモ基、アシロキシ基、アミノキシ基等が例示されるが、アルコキシ基又はアルコキシシリル基が好ましい。アルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基等の炭素数1-4のアルコキシ基が挙げられる。アルコキシシリル基としては、例えば、一般式:

# [0029]

【化2】

$$\left(R^{1}O\right)$$
 $3-a$ 
 $R^{2}a$ 
 $N$ 
 $Si$ 
 $Y$ 

 $\{$ 式中、 $R^1$  は、アルキル基又はアルコキシ置換アルキル基であり; $R^2$  は一価炭化水素基、ハロゲン化炭化水素基及びシアノアルキル基から選ばれる基であり; a は 0 、 1 又は 2 であり;Y は酸素原子、二価炭化水素基、又は、一般式;

# [0030]

【化3】

$$\begin{array}{ccc}
& R^2 & R^2 \\
& \downarrow & \downarrow \\
- Z - Si - O - Si - Z - \\
& \downarrow & \downarrow \\
R^2 & R^2
\end{array}$$

(式中、 $R^2$  は前記と同じであり;Z は二価炭化水素基である)で表される基である 表されるアルコキシシリル基が挙げられる。

[0031]

したがって、(A-1) のジオルガノポリシロキサンとしては、例えば、一般式: 【0032】 【化4】

$$\left( \begin{array}{c} R^{2}_{a} \\ HO \right)_{3\cdot a} Si - Y \left( \begin{array}{c} R^{3} \\ I \\ Si - O \\ R^{3} \end{array} \right)_{n} \begin{array}{c} R^{3} \\ I \\ Si - Y - Si - OH \end{array} \right)_{3\cdot a}$$

(式中、 $R^2$ 、a及びYは前記と同じであり; $R^3$ は、 $R^2$ から独立して、一価炭化水素基、ハロゲン化炭化水素基及びシアノアルキル基から選ばれる基であり;nは25 Cにおける粘度が $20\sim1$ ,000,000mPa·sとなるような整数を表わす)、又は、

【0033】 【化5】

$$\left(R^{1}O\right)_{3\cdot a}\overset{R^{2}}{\text{Si}} - Y \overset{R^{3}}{\leftarrow} \overset{R^{3}}{\underset{||}{\text{Si}}} - O \overset{R^{3}}{\underset{||}{\text{Si}}} - Y - \overset{R^{2}}{\text{Si}} \overset{R^{2}}{\leftarrow} OR^{1}\right)_{3\cdot a}$$

(式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、a、n及びYは前記と同じである)で示されるジオルガノポリシロキサンを使用することができる。

# [0034]

このようなジオルガノポリシロキサンの製造方法はよく知られており、例えば、分子鎖両末端にヒドロシリル基を有するジオルガノポリシロキサンとアルケニルトリアルコキシシラン又はアルケニルアルキルジアルコキシシランとを付加反応させる方法;分子鎖両末端にアルケニルシリル基を有するジオルガノポリシロキサンとトリアルコキシシラン又はアルキルジアルコキシシランとを付加反応させる方法;分子鎖両末端にヒドロキシシリル基を有するジオルガノポリシロキサンとテトラアルコキシシラン又はアルキルトリアルコキシシランとを脱アルコール縮合反応させる方法が挙げられる。

# [0035]

(A) 成分のジオルガノポリシロキサンベースは、(A-1)分子鎖両末端に水酸基又は加水分解性基を有するジオルガノポリシロキサン以外に、(A-2)分子鎖片末端に水酸基又は加水分解性基を有するジオルガノポリシロキサン及び/又は(A-3)分子鎖両末端に水酸基又は加水分解性基を有さないジオルガノポリシロキサンを含んでよい。(A-2)成分及び/又は(A-3)成分を(A-1)成分と共に使用することにより、(A)ジオルガノポリシロキサンベースの接着性を向上させ、及び/又は、硬化後の組成物のモジュラスを適度に低下させて調整することができる。なお、(A)成分のジオルガノポリシロキサンベースの25℃における粘度は20~1,000,000mPa·sであることが好ましく、特に1,000~100,000mPa·sが好ましい。

[0036]

(A-2)のジオルガノポリシロキサンとしては、例えば、一般式:

[0037]

【化6】

$$(HO) = \begin{cases} R^{2}_{a} & R^{3} \\ Si - Y - Si - Y - Si - R^{4} \\ R^{3} & R^{3} \\ Si - Y - Si - R^{4} \\ R^{3} & R^{3} \end{cases}$$

(式中、 $R^2$ 、 $R^3$ 、a、n及びYは前記と同じであり; $R^4$ はアルキル基又はアルケニル基である)、又は、

【0038】

$$(R^{1}O)_{3-a} \xrightarrow{R^{2}_{a}} (R^{3}) \xrightarrow{R^{3}} (R^{3}) (R^{3}) \xrightarrow{R^{3}} (R^{3}) (R$$

(各式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、a、n及びYは前記と同じである)で示されるジオルガノポリシロキサンを使用することができる。

# [0039]

このようなジオルガノポリシロキサンの製造方法はよく知られており、例えば、分子鎖方末端にモノアルコキシシリル基を有し、もう一方の分子鎖末端にヒドロシリル基を有するジオルガノポリシロキサンとアルケニルトリアルコキシシラン又はアルケニルアルキルジアルコキシシランとを付加反応させる方法;分子鎖方末端にモノアルコキシシリル基を有し、もう一方の分子鎖末端にビニルシリル基を有するジオルガノポリシロキサンとトリアルコキシシラン又はアルキルジアルコキシシランとを付加反応させる方法;分子鎖方末端にモノアルコキシシリル基を有し、もう一方の分子鎖末端にシラノール基を有するジオルガノポリシロキサンとテトラアルコキシシラン又はアルキルトリアルコキシシランとを脱アルコール縮合反応させる方法が挙げられる。

# [0040]

なお、上記製造方法で使用される、分子鎖方末端にモノアルコキシシリル基を有し、もう一方の分子鎖末端にヒドロシリル基、ビニルシリル基又はシラノール基を有するジオルガノポリシロキサンは、例えば、ジアルキルアルコキシシロキシリチウムを開始剤としてヘキサアルキルシクロトリシロキサンを開環重合した後、それぞれ、ジアルキルクロロシラン、アルケニルジアルキルクロロシラン又はカルボン酸で中和することによって得ることができる。

#### [0041]

(A-3) のジオルガノポリシロキサンとしては、例えば、式:

[0042]

【化8】

$$R^{4} - Si - Y + \begin{cases} R^{3} & R^{3} & R^{3} \\ Si - O & Si - Y - Si - R^{4} \\ R^{3} & R^{3} & R^{3} \end{cases}$$

(式中、R $^3$ 、R $^4$ 、a、n及びYは前記と同じである)で示されるジオルガノポリシロ 出証特 2 0 0 5 - 3 0 0 3 9 8 4 キサンを使用することができる。

## [0043]

このようなジオルガノポリシロキサンとしては、例えば、分子鎖両末端にヒドロシリル 基を有する公知のジオルガノポリシロキサンがそのまま使用される。

# [0044]

上記各式中、アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基等の炭素数1-4のアルキル基、及び、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基等の炭素数3-8のシクロアルキル基が例示される。アルコキシ基置換アルキル基としては、メトキシエチル基、エトキシエチル基、メトキシプロピル基、メトキシブチル基等の炭素数1-4のアルコキシ基により置換された炭素数1-4のアルキル基が例示される。

#### [0045]

また、一価炭化水素基としては、例えば、前記炭素数 1-4 のアルキル基、前記炭素数 3-8 のシクロアルキル基に加えて、ビニル基、アリル基等の炭素数 2-4 のアルケニル基;フェニル基、トリル基、ナフチル基等のアリール基;ベンジル基、フェニルエチル基、フェニルプロピル基等のアラルキル基が例示される。ハロゲン化炭化水素基としては、クロロメチル基、トリフルオロプロピル基、クロロプロピル基等の炭素数 1-4 のハロゲン化アルキル基が例示される。シアノアルキル基としては、 $\beta$  - シアノエチル基、 $\gamma$  - シアノプロピル基、等のシアノ基で置換された炭素数 1-4 のアルキル基が例示される。二 価炭化水素基としては、メチレン基、プロピレン基、ブチレン基等の炭素数 2-4 のアルキレン基が例示される。

#### [0046]

そして、アルケニル基としては、ビニル基、アリル基等の炭素数2-4のアルケニル基が例示される。

#### [0047]

(A) ジオルガノポリシロキサンベースが(A-1)分子鎖両末端に水酸基又は加水分解性基を有するジオルガノポリシロキサン以外に、(A-2)分子鎖片末端に水酸基又は加水分解性基を有するジオルガノポリシロキサン及び/又は(A-3)分子鎖両末端に水酸基又は加水分解性基を有さないジオルガノポリシロキサンを含む場合、(A)全体に占める(A-1)の配合量は好ましくは20-95重量%、より好ましくは30-90重量%、特に好ましくは40-80重量%である。

#### [0048]

(A-2) 成分が存在する場合は、その配合量は(A)全体の80重量%以下が好ましく、 $0.5\sim40$ 重量%がより好ましく、 $1.0\sim20$ 重量%が特に好ましい。また、(A-3)成分が存在する場合は、その配合量は(A)全体の80重量%以下が好ましく、 $0.1\sim40$ 重量%がより好ましく、 $0.5\sim15$ 重量%が特に好ましい。

#### [0049]

(B)成分の酸化鉄含有炭酸カルシウム粉末は、微量の酸化鉄を含む炭酸カルシウム粉末であり、当該酸化鉄は不純物として又は別途添加されて炭酸カルシウム粉末中に存在する。かかる(B)成分としては、軽質炭酸カルシウム及び/又は重質炭酸カルシウムを使用することができる。

#### [0050]

(B) 成分として使用可能な軽質炭酸カルシウムは、沈降炭酸カルシウムとも呼ばれており、一般に、緻密質石灰石を炭酸ガスと反応させて得られた軽質炭酸カルシウムスラリーを脱水し、乾燥させて製造される。これらの中でもBET法比表面積が $5\,\mathrm{m}^2$  /以上、更には $10\,\mathrm{m}^2$  / g以上である炭酸カルシウムが好ましい。また、(A) 成分への分散が容易であり、良好な粘度特性を得ることができるので、表面が脂肪酸又はロジン酸で表面処理された炭酸カルシウム粉末が好ましい。沈降炭酸カルシウム粉末は、例えば、白艶華CCという商品名で白石工業株式会社から、また、カルファイン  $200\,\mathrm{cm}$  という商品名で丸尾カルシウム株式会社から市販されており、市場から入手可能である。

# [0051]

(B)成分として使用可能な重質炭酸カルシウムは、粉砕炭酸カルシウムとも呼ばれており、一般に、白色石灰石を粉砕し、得られた粉砕物を分級することによって製造される。これらの中でもBET法比表面積が $8\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ 以下である炭酸カルシウムが好ましい。また、(A)成分への分散が容易であり、良好な粘度特性を得ることができるので、表面が脂肪酸又はロジン酸で表面処理された炭酸カルシウム粉末が好ましい。更に、吸油量(JISK5101)が $15\sim40\,\mathrm{m}\,\mathrm{l}/100\,\mathrm{g}$ の範囲内にあるものが好ましい。粉砕炭酸カルシウムは、ホワイトンP-30という商品名で東洋ファインケミカル株式会社から、また、ナノックス#30という商品名で丸尾カルシウム株式会社から市販されており、市場から入手可能である。

#### [0052]

#### [0053]

「C)成分の加水分解性シラン又はその部分加水分解物の具体的な種類は特に制限されるものではないが、例えば、一般式: $R^5$   $_{\rm b}$  S  $_{\rm i}$  X  $_{\rm 4}$   $_{\rm 8}$ 

(式中、 $R^5$  はメチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基等のアルキル基;ビニル基、アリル基等のアルケニル基で例示される一価炭化水素基であり:X はメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等のアルコキシ基;メトキシエチル基、エトキシエチル基、メトキシプロピル基、メトキシブチル基等のアルコキシ基置換アルキル基;イソプロペノキシ基、1-エチル-2-メチルビニルオキシ基等のアルケニルオキシ基;ジメチルケトオキシモ基、メチルエチルケトオキシモ基などのケトオキシモ基;アセトキシ基、プロピオノキシ基、ブチロイロキシ基、ベンゾイルオキシ基等のアシロキシ基;ジメチルアミノキシ基、ジエチルアミノ基等のアミノ基;ジメチルアミノキシ基などのアミノキシ基;N-メチルアセトアミド基、N-エチルアセトアミド基、N-メチルベンズアミド基等のアミド基などで例示される加水分解性基であり、D は D の整数である)で示される加水分解性シランまたはその部分加水分解縮合物を使用することができる。前記一般式において、D はアルコキシ基、アルコキシ基置換アルキル基又はケトオキシモ基であることが好ましい。また、D は D 又は D であることが好ましい。なお、D この場合、すなわち D 官能性の加水分解性シランを配合すると、硬化後の接着剤の低モジュラス化が可能となるので必要に応じて使用してもよい。

#### [0054]

このような(C)成分としては、メチルトリメトキシシラン、メチルトリエトキシシラン、エチルトリメトキシラン、エチルトリエトキシラン、ブチルトリメトキシシラン、エチルトリメトキシシラン、ブチルトリメトキシシラン、ビニルトリメトキシシラン、フェニルトリメトキシシラン、メチルトリメトキシンラン等の3官能性アルコキシシラン;テトラメトキシシラン、テトラエトキシシラン、テトラプロポキシシラン等の4官能性アルコキシラン;メチルトリス(メトキシエトキシ)シラン、メチルトリプロペノキシシラン、メチルトリアセトキシシラン、ビニルトリアセトキシシラン、メチルトリ(ブタノキシム)シラン、プロピルトリ(ブタノキシム)シラン、フェニルトリ(ブタノキシム)シラン、プロピルトリ(ブタノキシム)シラン、フェニルトリ(ブタノキシム)シラン、ステトラ(ブタノキシム)シラン、ステルトリ(ペンタノキブタノキシム)シラン、メチルトリ(ペンタノキ

シム) シラン、メチルトリ (イソペンタノキシム) シラン、ビニル (シクロペンタム) シラン、メチルトリ (シクロヘキサノキシム) シランおよびこれらの部分加水分解物などが 例示される。

# [0055]

(C)加水分解性シラン又はその部分加水分解物成分としては、1 種類の化合物のみを使用してもよく、また2 種類以上を混合して使用してもよい。(C)成分を使用する場合の配合量は(A)成分100 重量部に対して $0.5\sim30$  重量部の範囲であり、 $1\sim25$  重量部の範囲が好ましい。配合量が少なすぎると本発明の組成物の硬化が不十分となり易く、また、貯蔵中に増粘してゲル化し易くなる。一方、配合量が多すぎると硬化が遅くなり、また、コスト的に不利となる。

## [0056]

(D) 成分の硬化触媒としては、テトライソプロポキシチタン、テトラー t ーブトキシチタン、チタニウムジ(イソプロポキシ)ビス(エチルアセトアセテート)、チタニウムジ(イソプロポキシ)ビス(アセチルアセトナート)等の有機チタン化合物;ジブチルスズジラウレート、ジブチルスズビスアセチルアセトナート、オクチル酸スズ等の有機スズ化合物;ジオクチル酸鉛等の金属のジカルボン酸塩;ジルコニウムテトラアセチルアセトナート等の有機ジルコニウム化合物;アルミニウムトリアセチルアセトナート等の有機アルミニウム化合物;ヒドロキシルアミン、トリブチルアミン等アミン類等を使用することができる。これらの中でも、有機チタン化合物が好ましい。硬化触媒成分の配合量は(A)成分100重量部に対して0.001~10重量部の範囲が好ましく、0.01~5重量部の範囲がより好ましい。配合量が少なすぎると組成物の硬化が大きく遅延するおそれがあり、一方、配合量が多すぎると保存安定性が悪化し、あるいは、硬化後の弾性を損なうおそれがある。

# [0057]

本発明の組成物には、接着性の向上のために、これらの成分に加えて、アミノ基含有オルガノトリアルコキシシラン、エポキシ基含有オルガノトリアルコキシシラン、メルカプト含有オルガノトリアルコキシシラン等のシランカップリング剤を加えてもよい。これらのシランカップリング剤は、単独で用いてもよいし、2種以上のシランカップリング剤を組み合わせてもよい。また、有機アミン又はアミノ基含有オルガノトリアルコキシシランとエポキシ基含有オルガノトリアルコキシシランとの反応混合物を用いてもよい。上記の成分の中でも、特に、アミノ基を含むシランカップリング剤が接着性向上の効果が大きく有効である。

#### [0058]

本発明の組成物に、これらの成分に加えて、室温硬化性シリコーンゴム組成物に配合することが公知とされる各種配合剤、例えば、煙霧質シリカ、沈降性シリカ、石英微粉末、煙霧質二酸化チタン、けいそう土、水酸化アルミニウム粉末、アルミナ粉末、マグネシウム粉末、酸化亜鉛粉末、炭酸亜鉛粉末等の無機質充填剤;有機溶剤、防カビ剤、難燃剤、耐熱剤、可塑剤、チクソ性付与剤、接着付与剤、硬化促進剤、顔料を配合することは、本発明の目的を損なわない限り差し支えない。

#### [0059]

本発明の組成物は、例えば、上記(A) - (D)成分、並びに、必要に応じて上記の他の各種添加剤を湿気遮断下で均一に混合することにより容易に製造することができる。本発明の組成物はいわゆる一成分硬化型でも二成分硬化型でもよいが、作業性の点では一成分硬化型であることが好ましい。本発明の組成物が一成分硬化型の場合は、本発明の組成物は密閉カートリッジ等の容器中に封入されて貯蔵され、使用時に当該容器から取り出して空気中に曝露した状態で使用される。これにより、一成分硬化型の本発明のジオルガノポリシロキサン組成物は空気中に存在する水分によって硬化して、ゴム弾性を有するシリコーンゴムとなる。

# 【実施例】

[0060]

以下、本発明を実施例及び比較例を用いて説明する。

# [0061]

実施例及び比較例における粘度及び色の測定は以下の方法によるものである。

# [0062]

## <粘度測定方法>

ティー・エイ・インスツルメント・ジャパン株式会社製の粘弾性測定器(AR-500 レオメーター)を用いて、せん断速度 20/s にて 1 分間プレシェアーを与えた後に、 20c m 2 のジオメトリー及び 100/s のせん断速度の条件下、粘度を測定した。

# [0063]

# <色測定方法>

ミノルタ株式会社製の分光測定器(MINOLTA CM2002)を用いて、L \* a \* b \* 表色系により色を測定した。L \* 軸は明度を規定し、a \* 軸は赤/緑方向を規定し、b \* 軸は黄/青方向を規定する。L \* 軸は0(黒)~100(白)であり、a \* 軸は+方向が赤、-方向が緑、b \* 軸は+方向が黄、-方向が青で表される。

# [0064]

# <硬化シートの作製方法>

室温硬化シリコーンゴム組成物を、テフロン(登録商標)シート上に、厚さ $2\,\mathrm{mm}$ になるよう均一に打ち出し、 $2\,5\,\mathrm{C}$   $5\,0\,\mathrm{WRH}$ の条件下で $7\,\mathrm{H}$  間養生して硬化シートを得た。なお、硬化シート作製時に、大気に接していた面を表面、テフロン(登録商標)シートに接していた面を裏面とした。

# [0065]

## 「実施例1]

下記式1で示される粘度60,000mPa・sの $\alpha$ , $\omega$ -ジ(トリエトキシシリルエチレン)ジメチルポリシロキサン65重量部、下記式2で示される粘度100mPa・sの $\alpha$ , $\omega$ -ジメチルジメチルポリシロキサン35重量部に、表面が脂肪酸処理されたBET法比表面積18 $m^2$  / gで酸化鉄を0.16重量%含有する軽質炭酸カルシウム100重量部、表面が脂肪酸処理されたBET法比表面積5.8 $m^2$  / gで酸化鉄を0.19重量%含有する重質炭酸カルシウム25重量部、架橋剤としてメチルトリメトキシシラン2.8重量部とイソブチルトリメトキシシラン2.8重量部、硬化触媒としてチタニウムージ(イソプロボキシ)ービス(エチルアセトアセテート)2.5重量部、接着付与剤として $\gamma$ -アミノプロピルトリメトキシシランと $\gamma$ -グリシドキシプロピルトリメトキシシランの反応混合物( $\gamma$ -アミノプロピルトリメトキシシランと $\gamma$ -グリシドキシプロピルトリメトキシシランをモル比で1:2の割合で混合した後、室温下、湿度50%の条件下で4週間放置したもの)1.0重量部を加え、湿気遮断下で均一になるまで混合した。

#### [0066]

次に、下記式3で示される(2ーピリジルチオー1ーオキシド)亜鉛塩(ジンクピリチオン)10重量部、粘度3,000mPa·sの末端トリメチルシロキシ封鎖ポリジメチルシロキサン90重量部を混合した組成物0.001重量部を湿気遮断下で均一になるまで混合して、室温硬化性シリコーンゴム組成物を製造した。室温硬化性シリコーンゴム組成物の組成を表1に示す。

# [0067]

この室温硬化性シリコーンゴム組成物を高密度ポリエチレンカートリッジに充填し、25%50%RHのオーブン内で7日間保管し、更に、40%95%RHのオーブン内で18週間保管した。前記7日間経過時点及び18週間経過時点で硬化シートを作製して該シート表裏面の色を測定し、色差を決定した。結果を表2及び表3にそれぞれ示す。

#### [0068]

#### 式1:

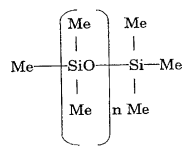
#### [0069]

【化9】

$$(EtO)_{3}Si-CH_{2}CH_{2} \\ \hline \begin{array}{c} Me \\ | \\ SiO \\ -Si-CH_{2}CH_{2}-Si(OEt)_{3} \\ | \\ Me \\ n \ Me \\ \end{array}$$

(式中、Meはメチル基であり、Etはエチル基である。 nは25℃における粘度が20~1,000,000mPa·sとなるような整数を表わす)式2:

【0070】 【化10】



(式中、Meはメチル基である。nは25℃における粘度が20~1,000,000 m P a · s となるような整数を表わす) 式3:

【0071】 【化11】

# [0072]

#### 「実施例2]

実施例1において、(2-ピリジルチオー1-オキシド)亜鉛塩(ジンクピリチオン) 10重量部、粘度 3, 000m Pa · s の末端トリメチルシロキシ封鎖ポリジメチルシロキサン <math>9 0 重量部を混合した組成物の添加量を 0. 02 重量部にした以外は、実施例 1 2 同様にして室温硬化性シリコーンゴム組成物を製造した。室温硬化性シリコーンゴム組成物の組成を表 1 2 に示す。この室温硬化性シリコーンゴム組成物について実施例 1 2 日間経過時点及び 1 2 週間経過時点で硬化シートを作製して該シート表裏面の色を測定し、色差を決定した。結果を表 2 及び表 3 にそれぞれ示す。

# [0073]

# [実施例3]

実施例 1 において、(2 ーピリジルチオー 1 ーオキシド)亜鉛塩(ジンクピリチオン) 1 0 重量部、粘度 3 , 0 0 0 m P a ・ s の末端トリメチルシロキシ封鎖ポリジメチルシロキサン 9 0 重量部を混合した組成物の添加量を 0 . 0 5 重量部にした以外は、実施例 1 と同様にして室温硬化性シリコーンゴム組成物を製造した。室温硬化性シリコーンゴム組成物の組成を表 1 に示す。この室温硬化性シリコーンゴム組成物について実施例 1 と同様にして 7 日間経過時点及び 1 8 週間経過時点で硬化シートを作製して該シート表裏面の色を測定し、色差を決定した。結果を表 2 及び表 3 にそれぞれ示す。

#### [0074]

# 「実施例4]

実施例 1 において、(2 ーピリジルチオー 1 ーオキシド)亜鉛塩(ジンクピリチオン) 1 0 重量部、粘度 3 , 0 0 0 m P a · s の末端トリメチルシロキシ封鎖ポリジメチルシロキサン 9 0 重量部を混合した組成物の添加量を 0 . 0 8 重量部にした以外は、実施例 1 と同様にして室温硬化性シリコーンゴム組成物を製造した。室温硬化性シリコーンゴム組成物の組成を表 1 に示す。この室温硬化性シリコーンゴム組成物について実施例 1 と同様にして 7 日間経過時点及び 1 8 週間経過時点で硬化シートを作製して該シート表裏面の色を測定し、色差を決定した。結果を表 2 及び表 3 にそれぞれ示す。

#### [0075]

#### 「実施例5]

実施例 1 において、(2 ーピリジルチオー 1 ーオキシド)亜鉛塩(ジンクピリチオン) 1 の重量部、粘度 3 , 0 0 0 m P a · s の末端トリメチルシロキシ封鎖ポリジメチルシロキサン 9 0 重量部を混合した組成物の添加量を 0 . 1 2 重量部にした以外は、実施例 1 と同様にして室温硬化性シリコーンゴム組成物を製造した。室温硬化性シリコーンゴム組成物の組成を表 1 に示す。この室温硬化性シリコーンゴム組成物について実施例 1 と同様にして 7 日間経過時点及び 1 8 週間経過時点で硬化シートを作製して該シート表裏面の色を測定し、色差を決定した。結果を表 2 及び表 3 にそれぞれ示す。

## [0076]

#### 「実施例6]

実施例 1 において、(2 ーピリジルチオー 1 ーオキシド)亜鉛塩(ジンクピリチオン) 1 の重量部、粘度 3 , 0 0 0 m P a · s の末端トリメチルシロキシ封鎖ポリジメチルシロキサン 9 0 重量部を混合した組成物の添加量を 1 . 1 7 重量部にした以外は、実施例 1 と同様にして室温硬化性シリコーンゴム組成物を製造した。室温硬化性シリコーンゴム組成物の組成を表 1 に示す。この室温硬化性シリコーンゴム組成物について実施例 1 と同様にして 7 日間経過時点及び 1 8 週間経過時点で硬化シートを作製して該シート表裏面の色を測定し、色差を決定した。結果を表 2 及び表 3 にそれぞれ示す。

## [0077]

#### 「比較例 1 ]

実施例 1 において、(2 ーピリジルチオー 1 ーオキシド)亜鉛塩(ジンクピリチオン) 1 0 重量部、粘度 3 , 0 0 0 m P a · s の末端トリメチルシロキシ封鎖ポリジメチルシロキサン 9 0 重量部を混合した組成物を添加しないこと以外は、実施例 1 と同様にして室温硬化性シリコーンゴム組成物を製造した。室温硬化性シリコーンゴム組成物の組成を表 1 に示す。この室温硬化性シリコーンゴム組成物について実施例 1 と同様にして 1 7 日間経過時点及び 1 8 週間経過時点で硬化シートを作製して該シート表裏面の色を測定し、色差を決定した。結果を表 1 1 及び表 1 にそれぞれ示す。

# [0078]

# 【表1】

表 1

	実施例					比較例	
	1	2	3	4	5	6	1
α, ω- (トリエトキシシリ	65.00	65.00	65.00	65.00	65.00	65.00	65.00
ルエチレン) ジメチルポリシ			ļ				
ロキサン (粘度 60,000mPa.s)							
(重量部)							ļ
α, ω-ジメチルジメチルポ	35.00	35.00	35.00	35.00	35.00	35.00	35.00
リシロキサン(粘度							
100mPa.s) (重量部)							
軽質炭酸カルシウム	100.00	100.00	100.00	100.00	100.00	100.00	100.00
(重量部)							
重質炭酸カルシウム	25.00	25.00	25.00	25.00	25.00	25.00	25.00
(重量部)						ļ	
メチルトリメトキシシラン	2.80	2.80	2.80	2.80	2.80	2.80	2.80
(重量部)							
イソブチルトリメトキシシ	2.80	2.80	2.80	2.80	2.80	2.80	2.80
ラン(重量部)					ļ		
チタニウムージ (イソプロポ	2. 50	2.50	2.50	2.50	2.50	2. 50	2.50
キシ) ービス (エチルアセト							
アセテート)(重量部)							
γーアミノプロピルトリメ	0.33	0.33	0.33	0.33	0.33	0.33	0.33
トキシシラン (重量部)							
γーグリシドキシプロピル	0.66	0.66	0.66	0.66	0.66	0.66	0.66
トリメトキシシラン							
(重量部)		<u> </u>			ļ		<del></del>
末端トリメチルシロキシ封	0.0009	0.018	0.045	0.073	0.108	1.053	_
鎖ポリジメチルシロキサン	j						
(粘度 3,000mPa.s)(重量部)				1		0 1 - 5	
Z P T (重量部)	0.0001	0.002	0.005	0.007	0.012	0.117	_
組成物全重量中に占める2	5	10	20	30	50	100	0
PTの濃度 (ppm)			<u> </u>				

※ Z P T : ジンクピリチオン ((2-ピリジルチオ-1-オキシド) 亜鉛塩)

[0079]

# 【表2】

表2(シート表面)

初期 (25	°C 50%R	H 7 日後)				
	ZPT 添加量	L *	a *	b *	<u>Δb</u>	ΔΕ
実施例1	5ppm	92.46	-0.56	2.97		
実施例2	10ppm	92.42	-0.51	2.97		
実施例3	20ppm	94.62	-0.27	3.27		
実施例4	30ppm	94.48	-0.32	3. 26		
実施例 5	50ppm	92.35	-0.43	2.66		
実施例 6	500ppm	92.98	-0.40	1.88		
比較例1	0ppm	94.74	-0.58	2.59		

カートリッ	ジ保管 (40)	C 9 0 % F	R H / 18週	間)		
	ZPT 添加量	L*	a *	b *	Δb	ΔΕ
実施例1	5ppm	94.01	-0.88	6.56	3.59	3.92
実施例2	10ppm	94.13	-0.87	6.20	3. 24	3.68
実施例3	20ppm	94.54	-0.70	4.36	1.09	1.17
実施例4	30ррт	94. 24	-0.61	4.31	1.05	1.12
実施例 5	50ppm	94. 56	-0.69	3.63	0.98	2.42
実施例6	500ppm	94.34	-0.71	3.08	1.20	1.83
比較例1	Оррт	93.90	-1.01	6.73	4.14	4.24

※ Z P T : ジンクピリチオン ((2-ピリジルチオ-1-オキシド) 亜鉛塩)

[0080]

# 【表3】

表3(シート裏面)

初期 (25°	C 50%R	H 7 日後)				.,
	ZPT 添加量	L *	a *	b *	Δb	ΔΕ
実施例1	5ppm	94.05	-0.49	2.96		
実施例2	10ppm	94. 33	-0.49	2. 90		
実施例3	20ppm	93.87	0.17	2.38		
実施例 4	30ppm	93.51	0.23	2.05		
実施例 5	50ppm	94.69	-0.41	2. 67		
実施例 6	500ppm	91.53	0.10	-0.70		
比較例1	0ppm	95. 18	-0.53	2.39		

カートリッジ保管 (40℃90%RH/18週間)							
	ZPT 添加量	L*	a *	b *	Δb	ΔΕ	
実施例1	5ppm	93.60	-0.96	6. 20	3.24	3.30	
実施例2	10ppm	93.88	-0.91	5.81	2.90	2.97	
実施例3	20ppm	94.54	-0.21	3.44	1.06	1.31	
実施例4	30ppm	94.53	-0.01	3.32	1.27	1.53	
実施例5	50ppm	94.16	-0.44	2.90	0. 24	0.59	
実施例6	500ppm	94.05	-0.42	2.59	3. 29	4. 18	
比較例1	Oppm	93.97	-0.92	6.58	4. 19	4. 37	

※ Z P T : ジンクピリチオン ((2-ピリジルチオ-1-オキシド) 亜鉛塩)

# 【書類名】要約書

【要約】

【課題】ジオルガノポリシロキサン組成物の長期貯蔵中の変色をその原因によらず、容易 且つコスト的に有利な手段で防止又は低減すること

【解決手段】鉄化合物の存在下でジオルガノポリシロキサン組成物に対して極微量の(2 -ピリジルチオー1-オキシド)非鉄金属塩を添加する

【選択図】なし

# 認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-429692

受付番号

5 0 3 0 2 1 3 2 5 4 5

書類名

特許願

担当官

第六担当上席

0 0 9 5

作成日

平成15年12月26日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】

000110077

【住所又は居所】

東京都千代田区丸の内一丁目1番3号

【氏名又は名称】

東レ・ダウコーニング・シリコーン株式会社

【代理人】

申請人

【識別番号】

100064908

【住所又は居所】

東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】

志賀 正武

【選任した代理人】

【識別番号】

100108578

【住所又は居所】

東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】

高橋 詔男

【選任した代理人】

【識別番号】

100089037

【住所又は居所】

東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】

渡邊 隆

【選任した代理人】

【識別番号】

100101465

【住所又は居所】

東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】

青山 正和

【選任した代理人】

【識別番号】

100094400

【住所又は居所】

東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】

鈴木 三義

【選任した代理人】

【識別番号】 100107836

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】 西 和哉

【選任した代理人】

【識別番号】 100108453

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】 村山 靖彦

特願2003-429692

出願人履歴情報

識別番号

[000110077]

1. 変更年月日

1996年10月14日

[変更理由]

住所変更

住 所

東京都千代田区丸の内一丁目1番3号

氏 名 東レ・ダウコーニング・シリコーン株式会社